PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

05-015314

(43)Date of publication of application: 26.01.1993

(51)Int.CI.

A23J 3/34 C12P 21/06 // A23J 3/16

(21)Application number: 03-164678

(71)Applicant: FUJI OIL CO LTD

(22)Date of filing:

04.07.1991

(72)Inventor: ARAKI HIDEO

OUCHI YUKO
UESUGI SHIGEMI
HASHIMOTO YUKIO
SHIMODA TADAHISA

(54) METHOD FOR REMOVING BITTERNESS OF PEPTIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To readily remove bitterness of peptides such as proline or aromatic amines by reacting a protein derived from an animal or a plant with a specific protease formulation. CONSTITUTION: A protein derived from an animal or a plant is reacted with a protease formulation containing a prolyl endopeptidase or carboxypeptidase at 20−60° C (preferably 50° C) and pH4−7 (preferably pH5) for 4−5hr to carry out the objective removal of bitterness. Furthermore, the prolyl endopeptidase has the following physico-chemical properties. Relative activity of 0 for prolyl-p- nitroanilide when the carboxyl sides of proline in the peptide and protein are hydrolyzed and the hydrolytic properties for CBZ-Gly-Pro-pNa (CBZ is carbobenzoxy; pNA is p-nitroanilide) is 100, 0.29mM value of the substrate specificity (Km) for the CBZ-Gly-Pro-pNa, optimium pH; about 5, optimum temperature; 37° C, pH stability of ≥85% residual activity at pH4−7 when treated at 37° C for 2hr, etc.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-15314

(43)公開日 平成5年(1993)1月26日

(51) Int.Cl. ⁵		識別配号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
A 2 3 J	3/34		7236-4B		
C 1 2 P	21/06		8214-4B		
// A 2 3 J	3/16		7236-4B		

審査請求 未請求 請求項の数2(全 4 頁)

(21)出願番号	特顯平3-164678	(71)出願人 000236768
		不二製油株式会社
(22)出願日	平成3年(1991)7月4日	大阪府大阪市中央区西心斉橋2丁目1番5
(>>(号
		(72)発明者 荒木 秀雄
		茨城県北相馬郡守谷町松前台4-2-3
		B -301
		(72)発明者 大内 祐子
		千葉県柏市明原3-9-8
c		(72)発明者 上杉 滋美
		茨城県北相馬郡守谷町松前台4-2-3
		A-201
		(74)代理人 弁理士 青木 朗 (外3名)
		最終頁に続く
		ACT SCIENCE (

(54)【発明の名称】 ペプチドの苦味除去方法

(57)【要約】

【目的】 プロリルエンドペプチダーゼ及びカルボキシペプチダーゼを含む酵素製剤でプロリンや、芳香族アミノ酸、分枝鎖アミノ酸を除去することによるペプチドの苦味除去

【構成】 ペプチド中のブロリンを、プロリルエンドペプチダーゼでカルボキシル側で加水分解し、ペプチドのカルボキシル末端にきたブロリンや、その他の芳香族アミノ酸、分枝鎖アミノ酸をカルボキシペプチダーゼにより遊離させることにより、ペプチドの苦味を除去する。 【効果】 プロリルエンドペプチダーゼ及びカルボキシペプチダーゼ活性を含有するプロテアーゼ製剤を使用することにより、簡単に苦味の少ないペプチドを作成することができる。

1

【特許請求の範囲】・

【請求項1】 動植物由来の蛋白質に、プロリルエンド ペプチダーゼ及びカルボキシペプチダーゼを含有するプ ロテアーゼ製剤を作用させることによる、苦味の少ない ペプチドを製造する方法。

【請求項2】 プロリルエンドペプチダーゼが以下の理 化学的性質:

(イ)作用:ペプチド及び蛋白の中に存在するプロリン のカルボキシル側を加水分解する。

(ロ) 基質特異性:

- (1) CBZ-Gly-Pro-pNA (CBZ : カルボベンゾキシ、pNA :p-ニトロアニリド) に対する加水分解活性を100 とした場合の、プロリルパラニトロアニリドに対する相 対活性は0である。
- (2) CBZ-Gly-Pro-pNAに対するKm値は0.29mMであ る。
- (ハ) 至適 pH:5付近
- (ニ) 至適温度:37℃
- (ホ) pH安定性: 37℃で2時間処理した場合、 pH 4~7において85%以上の残存活性を示す。
- (へ) 温度安定性: pH5において52℃、1時間処理 で80%以上活性が残存。

を有する、請求項1記載の方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ペプチドの苦味の除去 方法に関し、詳細には、ペプチドに存在するプロリンの カルボキシル末端をプロリルエンドペプチダーゼにより 切断後、カルボキシルペプチダーゼによりペプチドのカ ルボキシル末端にきたプロリンや芳香族アミノ酸、分枝 30 4~7において85%以上の残存活性を示す。 鎖アミノ酸を遊離することによるペプチドの苦味の低減 方法に関する。

【0002】ペプチドの製造においては現在各種の市販 されているプロテアーゼが使用されている。しかし、と れらのプロテアーゼはプロリンの前後を切る能力が弱 い。そのため、ペプチドの中にプロリンが残ることにな るが、これらプロリンを含んだペプチドは苦味の原因に なり、ペプチドの製造において問題となっている。ま た、ペプチドのカルボキシル末端に存在する芳香族アミ ノ酸及び分枝鎖アミノ酸もペプチドの苦味の原因である ととが報告されている。

【0003】苦味の除去については、はじめのペプチド の生産において、使用するプロテアーゼの組合せを変え ることにより苦味の発生を抑えたり、苦味の発生したべ プチドに対して各種のエキソプロテアーゼを作用させる ことにより苦味の低減がおこなわれている。しかしこれ らの方法による苦味の低減には限界がある。また、カル ボキシペプチダーゼを使用することによるペプチド中の プロリンや芳香族アミノ酸、分枝鎖アミノ酸を遊離しよ うとする試みもなされているが、カルボキシペプチダー 50 ーゼ、プロテアーゼをガビに同時に生産させ、これによ

ゼのみを使用する方法では遊離するアミノ酸の量が多 く、これらの遊離したアミノ酸がペプチドの味に悪影響 を与える。

2

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明はペプチドの苦 味の低減に際し、上述のように従来の方法では限界があ ることに鑑み、プロリルエンドペプチダーゼ及びカルボ キシペプチダーゼを含むプロテアーゼ製剤を使用すると とにより苦味の少ないペプチドの生産方法を提供しよう 10 とするものである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、動植物 由来の蛋白質に、プロリルエンドペプチダーゼ及びカル ボキシペプチダーゼを含有するプロテアーゼ製剤を作用 させることによる、苦味の少ないペプチドを製造する方 法が提供され、ととでプロリルエンドペプチダーゼは以 下の理化学的性質:

(イ)作用:ペプチド及び蛋白の中に存在するプロリン のカルボキシル側を加水分解する。

(ロ)基質特異性:

- (1) CBZ-Gly-Pro-pNA (CBZ : カルボベンゾキシ、-pN A: p-ニトロアニリド) に対する加水分解活性を100 とした場合の、プロリルバラニトロアニリドに対する相 対活性は0である。
- (2) CBZ-Gly-Pro-pNAに対するKm値は0.29mMであ る。
- (ハ) 至適 pH:5付近
- (二) 至適温度:37℃
- (ホ) pH安定性:37℃で2時間処理した場合、pH
- (へ) 温度安定性: pH5において52℃、1時間処理 で80%以上活性が残存。

を有する。

【0006】本発明者らは動植物のタンパク質に由来す る各種ペプチドの苦味を低減する方法について検討を行 った。その結果、ペプチドの苦味の主な原因はプロリン に由来するペプチドの折れ曲がった構造と、ペプチドの カルボキシル末端に存在する分枝鎖アミノ酸、芳香族ア ミノ酸によるものであるという情報を得、ペプチド中に 40 存在するプロリンのカルボキシル側を酵素的に切断する ことによりペプチドの折れ曲がった構造を除き、それに よりペプチドのカルボキシル末端にくるプロリンと、元 々ペプチドのカルボキシル末端に存在する分枝鎖アミノ 酸、芳香族アミノ酸をカルボキシペプチダーゼにより遊 離させることにより苦味の低減が可能であるという推論. に達した。しかし、従来使われているプロテアーゼはプ ロリンの前後のペプチド結合を切断する能力がほとんど なく、またカルボキシペプチダーゼ活性もないため、新 たにプロリルエンドペプチダーゼ、カルボキシペプチダ

り得られた酵素製剤を使用することにより苦味の少ない ペプチドを生産する方法を見いだし本発明を完成させる にいたった。

3

【0007】本発明において用いられる酵素製剤は、ア スペルギルス オリーゼ (Aspergillus oryzae) FS1 -32 (微工研菌寄第12193号) に由来する、プロ リルエンドペプチダーゼ及びカルボキシペプチダーゼを 含有するプロテアーゼ製剤である。

【0008】動植物由来の蛋白質としては、大豆蛋白、 小麦蛋白、カゼイン等が用いられる。

【0009】本発明を実施するにあたっての反応条件は 以下のとおりである。

反応温度:

20~60℃(好ましくは50℃)

: H q

4~7 (好ましくは5)

使用する基質、反応温度、pH、酵素量 反応時間: により異なるが、4~5時間程度である。

酵素濃度:

基質1gあたり

プロテアーゼ

650PU程度

カルボキシペプチダーゼ

0.01 U程度

プロリルエンドペプチダーゼ 0.03mU程度 酵素濃度をとれ以上に増やすことにより反応時間を短縮 することが可能である。また、反応時間を長くするかわ りに酵素添加量を減らすこともでき、これにより酵素に かかるコストを低減することも可能である。

【0010】本発明の方法において用いられる酵素活性 は以下の方法により求められる。

プロリルエンドペプチダーゼの活性

基質であるペプチドに作用してプロリンのカルボキシル 側の加水分解反応を定量することにより求める。この明 して用いる下記の方法により測定されたものであって、 1分間に1μモルのパラニトロアニリドを遊離する酵素 活性を1ユニット(U)としている。CRZ-Gly-Pro-pNA 分解活性測定法:40%ジオキサン溶液に2mMの CBZ-G 1y-Pro-pNAを溶解したもの0.25m1に0.1Mクエン 酸-リン酸2ナトリウム緩衝液(pH5.0) 1 mlを加 えたものを基質とする。これを37℃10分間予熱後酵 素溶液を0.1ml添加し、37℃で2時間反応させる。 反応後 1 0 %のTriton-X100を含む 1 M塩化カリウム-液と酵素溶液を加える順序を逆にしたものを対照液にし て410 nmにおいて吸光度を測定する。

(CBZ : カルボベンゾキシ)

【0011】カルボキシペプチダーゼの活性測定

パネラー10人中

*

* 基質であるペプチドのカルボキシル側の加水分解反応を 定量することにより求める。この明細書に記載した酵素 活性は、CBZ-Glu-Tyr を基質として用いる下記の方法に より測定されたものであって、1分間に1μモルのチロ シンを遊離する酵素活性を1ユニット(U)としてい る。CBZ-Glu-Tyr分解活性測定法:0.5 mM CBZ-Glu-Ty r/0.05Mリン酸緩衝液(pH7) lmlを基質とす る。これを37℃20分間予熱後酵素溶液を50µ1添 加し37℃で60分反応させる。反応後ニンヒドリン試 10 薬500μ1を加え、沸騰湯浴上で15分間加熱後冷水 で冷却し、O. 1Mリン酸二ナトリウム/アセトン5ml を添加し、酵素溶液の代わりに水を添加したものを対象 液として570nmにおける吸光度を測定する。これをあ **らかじめ作成しておいてた標準曲線に当てはめ、遊離し** たチロシンの量よりカルボキシペプチダーゼの活性を求

【0012】プロテアーゼの活性測定

基質であるタンパク質に作用して遊離してくるアミノ酸 を定量するととにより求める。この明細書に記載した酵 20 素活性は、カゼインを基質として用いる下記の方法によ り測定されたものであって、1分間に1μモルのチロシ ン当量のアミノ酸を遊離する酵素活性を1 ユニット (P U) としている。カゼイン分解活性測定法:1%カゼイ ン/0. 05Mリン酸緩衝液 (pH7) 5mlを基質とす る。これを37℃10分間予熱後酵素溶液を1m1添加 し、37℃で10分間反応させる。0、44Mトリクロ 口酢酸溶液5m1を添加し反応を止め、37℃20分間放 置後遮紙にて濾過する。遮液1m1に0.4M炭酸ナトリ ウム溶液 5 ml、フォリン試薬 1 mlを添加し37℃20分 細書に記載した酵素活性は、 CBZ-Gly-Pro-pNAを基質と 30 放置後660nmで吸光度を測定する。これをあらかじめ 作成しておいた標準曲線に当てはめカゼイン分解活性を 求める。

[0013]

【実施例】

例1

大豆蛋白30gを含む溶液300mlに、プロリルエンド ペプチダーゼ4.8 mU/g、カルボキシペプチダーゼ 2. 1U/g、プロテアーゼ124000 PU/gを含有 する酵素製剤O. 166gを添加し、50℃で5時間反 塩酸緩衝液 (pH2) (停止液)で反応を停止し、停止 40 応させペプチドを作成した。その結果、以下のようにプ ロリルエンドペプチダーゼ、カルボキシペプチダーゼ活 性を含有しないプロテアーゼによって作成したペプチド に比べ、苦味が少ないことが認められた。

> 通常のプロテアーゼに プロリルエンドペプチダーゼ より作成したペプチド 、カルボキシペプチダーゼを 含むプロテアーゼにより作成 したペプチド

苦味を感じた人数

10人

3人

苦味を感じなかった人数

【0014】例2

大豆蛋白に市販プロテアーゼ(プロチンAY: 大和化成製)を作用させて作成されたペプチド30gを含む溶液300mlに対し、Aspergillus oryzae FS1-32(微工研菌寄第12193号)に由来するプロリルエンドペプチ*

パネラー10人中

苦味を感じた人数 苦味を感じなかった人数

[0015]

【発明の効果】本発明を利用することにより、苦味の少ないペプチドを容易に作成することができる。また、苦味の発生したペプチドに対してもプロリルエンドペプチダーゼ、カルボキシペプチダーゼを含有する酵素製剤を※

0人 7人

* ダーゼ4.8 mu/g、カルボキシベブチダーゼ2.1U /gを含有する酵素製剤を0.116g添加し、50℃ で5時間加温後官能検査を行った。その結果、本酵素に よる処理を行わないものに比べ酵素処理を行ったものは 以下のように苦味の低減が認められた。

6

無処理ペプチド 酵素処理ペプチド

10人

2人

人0

人8

※作用させることにより、苦味の低減が可能である。このような苦味の少ないペプチドを各種の食品に添加することにより、その食品の持つ本来の味を損なうことなく食品のタンパク質を強化することができる。

フロントページの続き

(72)発明者 橋本 征雄

千葉県柏市松ケ崎字井戸作396-4 ワコ ーレエレガンス104 (72)発明者 下田 忠久

茨城県筑波郡谷和原村絹の台5-7-1